PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-177275

(43) Date of publication of application: 30.06.1998

(51)Int.CI.

G03G 9/08 G03G 9/083 // G03G 15/09

(21)Application number: 08-339176

(71)Applicant: FUJI XEROX CO LTD

(22)Date of filing:

19.12.1996

(72)Inventor: FUJII TAKAHISA

TOMINAGA ETSUO
NAKAZAWA HIROSHI
IIDA YOSHIFUMI
INOUE TOYOFUMI
OKUNO HIROYOSHI
TORIGOE SATORU
OKUYAMA HIROE
YOSHIHARA KOTARO
UCHIDA MASAHIRO

(54) IMAGE FORMING METHOD

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an image forming method having excellent electrostatic charge stability without the embedment of external additives in toner surfaces in spite of receipt of stresses with lapse of time over a long period of time and thermal stresses and having excellent image stability free form low densities and unequal densities without the occurrence of development ghosts.

SOLUTION: This image forming method has a stage for forming a thin layer of a developer on a developer carrying member having a film consisting of Mo, O and H as its main constitution components on the surface of a hollow cylindrical substrate and transporting this member to a deviation section and a stage for developing the electrostatic latent image on the latent image holding member by using the thin layer of the transported developer. The magnetic one-component developer consisting of toner particles contg. at least a binder reins and magnetic powder and additives contg. the titanium compd. obtd. by the reaction of part or the whole of TiO(OH)2 with a silane compd. is used for the developer.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-177275

(43)公開日 平成10年(1998)6月30日

(51) Int. Ct. ° G03G 9/08 9/083	識別記号	庁内整理番号	F I G03G 9/08 15/09	371 101	技術表示箇所
// G03G 15/09	101		9/08		
			審査請求	未請求 請求項の数7	OL (全8頁)
(21)出願番号	特願平8-339	1 7 6	(71)出願人	000005496 富士ゼロックス株式会社	<u>.</u>
(22)出願日	平成8年(199	6) 12月19日	(70) Se titi ek	東京都港区赤坂二丁目 1	
			(72)発明者	藤井 隆寿 神奈川県南足柄市竹松1	600番地 富士
			(72)発明者	ゼロックス株式会社内 富永 悦夫	
				神奈川県南足柄市竹松 1 ゼロックス株式会社内	600番地 富士
			(72)発明者	中沢 博 神奈川県南足柄市竹松 1	600番地 富士
			(74)代理人	ゼロックス株式会社内 弁理士 渡部 剛 (外	· 1 名) ·
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】画像形成方法

(57)【要約】

【課題】 長期に亘る経時ストレスや熱ストレスを受けてもトナー表面に外添剤が埋没することなく、優れた帯電安定性を有するとともに、現像ゴーストの発生がなく、低濃度及び濃度むらのない優れた画質安定性を有する画像形成方法を提供する。

【解決手段】 中空円筒状基体の表面にMo、O及びHを主な構成成分とする皮膜を備えた現像剤担持体上に、現像剤を薄層形成して現像部まで搬送する工程及びその搬送された現像剤の薄層を用いて潜像保持体上の静電潜像を現像する工程を有する画像形成方法であって、該現像剤として、少なくとも結着樹脂及び磁性粉を含むトナー粒子と、TiO(OH), の一部または全部とシラン化合物との反応で得られたチタン化合物を含む添加剤とからなる磁性一成分現像剤を用いるものである。

20

30

2

【特許請求の範囲】

£

【請求項1】 中空円筒状基体の表面にMo、O及びHを主な構成成分とする皮膜を備えた現像剤担持体上に、現像剤を薄配形成して現像部まで搬送する工程及びその搬送された現像剤の薄配を用いて潜像保持体上の静電潜像を現像する工程を有する画像形成方法において、該現像剤として、少なくとも結着樹脂及び磁性粉を含むトナー粒子と、TiO(OH),の一部または全部とシラン化合物との反応で得られたチタン化合物を含む添加剤とからなる磁性一成分現像剤を用いることを特徴とする画像形成方法。

. 1

【請求項2】 添加剤が、比重2.8~3.6の範囲の チタン化合物であることを特徴とする請求項1に記載の 画像形成方法。

【請求項3】 添加剤が、湿式法で得られたTiO(OH), を用いることを特徴とする請求項1または2に記載の画像形成方法。

【請求項4】 チタン化合物の平均粒子径が、0.01 ~ 1.5μ mの範囲のものであることを特徴とする請求項 $1 \sim 3$ のいずれか 1 項に記載の画像形成方法。

【請求項5】 磁性一成分現像剤が、トナー粒子表面に チタン化合物を0.1~3.0重量%付着させたもので あることを特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記 載の画像形成方法。

【請求項6】 現像剤担持体の皮膜が、膜厚0.8~10μmの範囲のものを備えていることを特徴とする請求項1に記載の画像形成方法。

【請求項7】 現像剤担持体の表面粗度Raが、0.1 ~3.0の範囲のものであることを特徴とする請求項1または6に記載の画像形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、磁性一成分現像剤を用いる電子写真方式による画像形成方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】現在、実用化されている種々の静電複写方式における乾式現像法としては、トナー粒子と鉄粉等のキャリアを用いる二成分現像方式が最も広く用いられている方式であるが、この二成分現像方式は、トナー粒40子がキャリア表面に付着して現像剤が劣化するという問題があり、また、トナーのみが消費されて現像剤中のトナーの濃度割合が低下するための装置の中の混合割合を一定に保持させるための装置いう欠点があることが知られている。一方、一成分現像方式は、二成分現像方式の現像機に設けられている自動濃度調節機等が不要であるために現像機がコンパクトになり、また、キャリアの汚染がないためキャリア交換のようなメンテナンスが不要となる。そのため、この一成分現像方式は、現50

在では低速の小型複写機やプリンターのみならず、中速 以上の複写機、プリンター及びプロッターにも用いられ るようになってきており、その性能の向上が期待されて いる。

【0003】また、小型低速プリンターは、そのユーザーが主として個人であり、大型の高速プリンターに比べてプリント枚数等の使用頻度が比較的少ないために、トナーカートリッジ内のトナーが消費し尽される前に経時とともにトナーが劣化し、トナー粒子中に外添剤が埋没して、帯電に寄与する有効なトナー粒子表面の外添剤品が減少し、トナーの帯電の立ち上がりが不安定となり、そのトナーを用いて画像を形成すると、現像ゴースト、低濃度及び濃度むら等が発生するという問題がある。

【0004】上記した問題の中で、現像ゴーストを抑制するために、現像剤担持体の表面にMo、O及びHを主な構成成分とする皮膜を設けたものを用いることが提案されているが、このような構成の現像剤担持体を用いると、確かに現像ゴーストの発生は防止できるものの、スリーブ自体の帯電付与能力が低いために、経時劣化及び熱劣化が起こってトナーの帯電が低下し、画像上に現れる低濃度及び濃度むらを防止することができない。

【0005】また、特開平6-138693号公報には、熱ストレスや経時ストレスによるトナーの凝集を防止する方法が提案されているが、この方法では、外添剤がトナー粒子中に埋没することにより、トナーの帯電の立ち上がり速度が遅れることに起因して発生すると思われる現像ゴーストを抑制することができない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来の技術における上記した問題点を解決するためになされたものである。すなわち、本発明の目的は、長期に亘る経時ストレスや熱ストレスを受けてもトナー表面に外添剤が埋没することがなく、優れた帯電安定性を有するとともに、現像ゴーストの発生がなく、低濃度及び濃度むらのない優れた画質安定性を有する画像形成方法を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、Mo、H及びOを有する皮膜が設けられた現像剤担持体と、特定の成分からなる外添剤を使用した磁性一成分現像剤を用いることにより、長期間に亘って機械的なストレスや熱によるストレス等を受けても、トナー粒子表面の外添剤が埋没してトナーの経時劣化を起こすことがなく、したがって、帯電安定性に優れ、現像ゴーストや低濃度及び濃度むらがない画質の安定した優れた画像が得られることを見出し、本発明を完成させるに至った。

【0008】すなわち、本発明の画像形成方法は、中空円筒状基体の表面にMo、O及びHを主な構成成分とする皮膜を備えた現像剤担持体上に、現像剤を薄層形成して現像部まで搬送する工程及びその搬送された現像剤の

商恩を用いて潜像保持体上の静電潜像を現像する工程を有する画像形成方法であって、その現像剤として、少なくとも結算樹脂及び磁性粉を含むトナー粒子と、TiO(OH),の一部または全部とシラン化合物との反応で得られたチタン化合物を含む添加剤とからなる磁性一成分現像剤を用いることを特徴とする。

【0009】上記の添加剤(外添剤)としては、比重 2.8~3.6の範囲のチタン化合物を用いることが好ましく、また、その添加剤の生成に用いるTiO(OH),は、湿式法で得られたものであることが好ましい。また、そのチタン化合物は、平均粒子径が0.01~1.5 μ mの範囲のものであることが好ましい。さらに、上記の磁性一成分現像剤としては、トナー粒子表面に外添剤として上記したチタン化合物を0.1~3.0 重量%付着させて用いることが好ましい。

【0010】また、本発明に用いる現像剤担持体に設けられた皮膜は、その膜厚が $0.8\sim10\mu$ mの範囲のものであることが好ましく、また、その現像剤担持体の表面粗度 R a が、 $0.1\sim3.0$ の範囲のものであることが好ましい。

【0011】本発明における上記した作用メカニズムの詳細は明確ではないが、TiO(OH),、特に湿式法で得られたTiO(OH),の一部または全部とシラン化合物とを反応させて得られたチタン化合物は、その形状が碁石状であり、同重量の球形状外添剤と比べると表面積が大きいことからトナー粒子中への対埋没性に有利であり、そのため当初にトナー粒子表面に存在する外添剤は、長期に亘って機械的ストレスや熱的ストレス等を受けても損なわれることなく保持され、そのために帯電の立ち上がりが良好になり、現像可能なトナー量が長期間安定して維持されることによるものと想定される。

[0012]

4

【発明の実施の形態】以下に、本発明について詳細に説明する。本発明に用いられる現像剤担持体は、例えば、図1に見るように、中空状円簡体11からなる基体上に、下地膜12を形成し、さらにその上にMo系皮膜13を形成した構造のものであることが好ましい。 現像剤担持体としては、アルミニウム、ステンレス鋼等の材質からなる基体の上に、亜鉛からなる下地膜を備えたものであることが望ましく、具体的には、アルミニウム等を引き抜き加工して得た筒状物の表面に、化学メッキにより亜鉛膜を形成したアルミニウム管等が用いられる。

【0013】本発明に用いられる現像剤担持体には、中空円筒状基体の表面にMo(モリブデン元素)、O(酸素原子)及びH(水素原子)を含む皮膜(以下、これを「Mo系皮膜」という。)を備えていることが必要である。このMo系皮膜の形成は、モリブデン酸塩を含む溶

液を用いた化学的処理により行うことができる。この中空円筒状基体上にMo系皮膜を作成するには、陰極電界処理工程及び乾燥工程からなり、陰極電界処理工程では、基体上に、Mo、O及びHを主成分とした複短野の膜が形成され、次に、乾燥工程において、その膠質の膜の乾燥(硬質化)が行われる。また、Mo系皮膜の膜厚は、その処理時間を変更することにより所望のに調整することができる。この現像剤担持体の皮膜のに調整することができる。この現像剤担持体の皮膜のは、現像ゴーストの発生を抑制するには0.8~10μmの範囲であることが好ましく、3μm程度が特に好にい。さらに、現像剤担持体のMo系皮膜のクラック幅は、乾燥工程の温度調節によって抑制可能であり、0.3μm以下にすると、現像ゴーストの抑制効果を持続させることができる。

【0014】また、本発明に用いる現像剤担持体の表面粗度は、Raが0.1~3.0の範囲のものであることが好ましく、より好ましくは1.0~2.5の範囲であり、特に好ましくは1.5~2.0の範囲のものである。Raが0.1より小さいと、現像剤担持体上のトナー量が不足して、適度なトナー濃度が得られず、また、Raが3.0より大きいと、トナーの帯電不良が生じてカブリの発生原因となることから、上記の範囲が好ましい。この現像剤担持体の表面粗さは、中空円筒状基体をセンタレス研磨及びガラスピーズまたはサンドブラスト処理等によって調整することができる。

【0015】本発明の画像形成において、現像剤担持体 (現像ロール)を用いる現像剤薄層の形成は、弾性プレードをスリーブ表面に当接させることにより行う。その 弾性ブレードの材質としては、シリコーンゴム、ウレタンゴム等のゴム弾性体が好ましく用いられ、トナーの帯 電量をコントロールするために、それらの弾性体中に有機物または無機物を添加・分散させてもよい。

【0016】本発明に用いる現像剤は、磁性一成分現像剤であって、少なくとも結着樹脂及び磁性粉を含むトナー粒子と添加剤とからなるものであり、その添加剤には、TiO(OH):の一部または全部とシラン化合物とを反応させて得られたチタン化合物を用いることが必要である。このようにして得られたチタン化合物の中で、その比重が2.8~3.6の範囲のものを用いることが好ましい。

【0017】一般に、通常の湿式法による酸化チタンの製法は、溶媒中で化学反応させることにより製造されるものであり、硫酸法と塩酸法に分けられる。その中で、硫酸法は、簡略すると液相中で下記の反応が進行し、加水分解により不溶性のTiO(OH)、が得られることになる。

FeTiO, +2H, SO, \rightarrow FeSO, +TiOSO, +2H, O TiOSO, +2H, O \rightarrow TiO(OH), +H, SO,

また、塩酸湿式法は、まず乾式法と同様の方法により塩 50 案化させて4塩化チタンを生成し、その後、水に溶解さ

30

せ、これに強塩基を投入しながら加水分解し、TiO(OH),が得られる。概略、以下のような反応により生成する。

 $T i C l_1 + H_1 O \rightarrow T i O C l_1 + 2 H C l$ TiOC1, +2H, O→TiO (OH), +2HC1 【0018】さらに、通常の酸化チタンの製造工程で は、その後に水洗及び濾過を繰り返し、次いで焼成する ことにより酸化チタンが得られる。さらに必要に応じて 解砕し、粉砕した後、シラン化合物等による処理が行わ れる。しかし、従来の酸化チタンの製法では、その焼成 10 工程においてチタン同士の結合の強さから粒子同士が焼 結し、凝集粒子を多数発生させてしまうという重大な問 題がある。これを回避するために、湿式粉砕の強化、乾 燥前の処理剤による反応等の様々な工夫が行われている が、現状では、チタンの凝集粒子を1次粒子にまで解砕 させることはできない。この酸化チタンをトナー粒子の 添加剤に使用し、シリカ粒子と合わせてトナー粒子上の カバレッジを確保しても、シリカ粒子のみを用いる場合 と同様の流動性は得られず、その上、その凝集粒子の存 在に起因すると推定される感光体表面の損傷及びフィル 20 ミングが発生する。

【0019】また、従来の製法による酸化チタンをシラン化合物で反応処理させるには、その処理可能量に限界がある。一般にシラン化合物量を増やすと、帯電性付与能力は増大するものであるが、酸化チタン量の約15~20%の処理量でその処理能力は飽和点に違する。そこで、トナーに高帯電を付与させるためにカップリング剤を増量させても、高帯電を得られないばかりか、余剰のカップリング剤同士が反応し、さらに凝集粒子が増大すると共に、これをトナー粒子に添加すると帯電速度の下、帯電分布のブロード化等が発生する。このように、従来の酸化チタンは、凝集粒子が多く、高帯電付与能力が低く、帯電速度が遅く、かつ帯電分布が広いものであり、いずれも満足できる水準には違していない。

【0020】一方、本発明にトナー粒子の添加剤として用いられるチタン化合物は、TiO(OH)。、特に上記した湿式工程で製造されるTiO(OH)。であり、これにシラン化合物を反応させた後、乾燥させて得られるものであり、この方法は数百度という高温焼成工程がないために、チタン化合物同士の強い結合が起こらないから凝集粒子の生成が全くなく、粒子は偏平で碁石状であり、しかもほぼ一次粒子の状態で得られる。また、このチタン化合物は、TiO(OH)。にシラン化合物を直接反応させることができるため、処理可能量を増大させることができる。

【0021】また、本発明に用いるチタン化合物では、 従来の処理酸化チタンに比べて、帯電能に寄与する処理 品の限界値が極めて高く、原体の粒径にもよるが従来品 の約3倍品(チタン原体の約50~70%)まで処理で きる。そのため、チタン化合物は、シラン化合物の処理 50

【0022】さらに、TiO(OH):は、湿式工程で製造されると均一な偏平で碁石形状の粒子として得られるものであり、これを外添剤とするトナーは、スリーブへの移行が少なく、処理剤の移行もないことから、スリーブ汚染が少なく、長期にわたり現像剤担持体上のトナーの帯電量が安定しており、その上、感光体上への付着等も全くなく、長期にわたって画質欠陥が発生しない。これは、従来の他の酸化チタンに比べて、比重が2.8~3.6と軽いものであるため、トナー表面上に強固に付着して、長期使用に対してもトナー上からの脱離がないこと及び処理されるシラン化合物同士の反応が少ないこと(原体に強固に付着)に因り処理剤の移行が少ないことによるものと想定される。

【0023】本発明においては、上記のチタン化合物は平均一次粒子径が1500nm以下、好ましくは20~200nmの範囲のものが使用される。また、最近の高画質要求からトナーは小粒径化の傾向にあるが、小粒径化による付着力増大に伴う転写不良を改善するために、大粒径のシリカまたはチタニアが第2外添剤(転写助剤)として用いられているが、それらを添加してもよい。また、その大粒径チタニアに上記のチタン化合物を併用することにより、大粒径チタニアに起因して発生する低帯電、環境依存性、アドミックス性の低下(長期ストレスを受けて処理剤剥がれにより発生する帯電付与能力低下等の問題を克服し、良好な転写性が得られる。

【0024】本発明に用いられるシラン化合物として は、クロロシラン、アルコキシシラン、シラザン、特殊 シリル化剤のいづれかの類型のものが挙げられる。具体 的には、メチルトリクロロシラン、メチルジクロロシラ ン、ジメチルジクロロシラン、トリメチルクロロシラ ン、フェニルトリクロロシラン、ジフェニルジクロロシ ラン、テトラメトキシシラン、メチルトリメトキシシラ 40 ン、ジメチルジメトキシシラン、フェニルトリメトキシ シラン、ジフェニルジメトキシシラン、テトラエトキシ シラン、メチルトリエトキシシラン、ジメチルジエトキ シシラン、フェニルトリエトキシシラン、ジフェニルジ エトキシシラン、イソプチルトリメトキシシラン、デシ ルトリメトキシシラン、ヘキサメチルジシラザン、N. O- (ピストリメチルシリル) アセトアミド、N. N-ピス (トリメチルシリル) ウレア、tert-プチルジ メチルクロロシラン、ピニルトリクロロシラン、ピニル トリメトキシシラン、ピニルトリエトキシシラン、ァー メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、β-

30

(3. 4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキ シシラン、ァーグリシドキシプロピルトリメトキシシラ ン、ァーグリシドキシプロピルメチルジエトキシシラ ン、ァーメルカプトプロピルトリメトキシシラン、ァー クロロプロピルトリメトキシシランが挙げられるが、こ れらの化合物に限られるものではない。

【0025】上記処理剤の使用量は、TiO(OH), の原体の一次粒径により異なるが、通常TiO (OH) , の原体100重量部に対し、シラン化合物は5~80 重量部の範囲、より好ましくは10~50重量部であ る。処理量が5重量部に満たないと、シラン化合物によ る処理機能が発揮できないし、また、処理量が80重量 部を越えると、余剰シラン化合物がオイル化してトナー の流動性に不具合が生じる。ただし、上記シラン化合物 による処理は、トナーの高帯電付与及び環境依存性の改 善及びトナーの流動性向上、感光体への付着の低減を目 的とするものであって、その処理量は、使用されるトナ 一粒子、TiO(OH),の原体の粒径等の諸因子を考 慮して適宜調整される。

【0026】また、トナー粒子に添加される添加剤(チ タン化合物) 量は、トナーの粒径により変更させるが、 トナー粒子100重量部に0.1~3.0重量部、より 好ましくは 0.3~2.0重量部の範囲である。0.1 重量部に満たない場合は、トナーの流動性が得られず、 一方、3.0重量部を越えると、定着工程において、定 着温度の高温化、定着強度の低下を引き起こすととも に、トナーに付着しないチタン化合物(遊離のチタン化 合物)が増大してスリーブを汚染し、帯電に悪影響を及 ぼすことになる。

【0027】本発明において、トナー粒子としては、結 着樹脂と磁性粉を主要な構成成分とする公知のものが使 用される。使用される結着樹脂としては、スチレン、ク ロロスチレン等のスチレン類、エチレン、プロピレン、 プチレン、イソプレン等のモノオレフィン類、酢酸ビニ ル、プロピオン酸ビニル、安息香酸ビニル、酪酸ビニル 等のピニルエステル、アクリル酸メチル、アクリル酸エ チル、アクリル酸プチル、アクリル酸ドデシル、アクリ ル酸オクチル、アクリル酸フェニル、メタクリル酸メチ ル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プチル、メタク リル酸ドデシル等のα-メチレン脂肪族モノカルポン酸 40 エステル類、ピニルメチルエーテル、ピニルエチルエー テル、ビニルブチルエーテル等のビニルエーテル類、ビ ニルメチルケトン、ピニルヘキシルケトン、ピニルイソ プロペニルケトン等のピニルケトン類等の単独重合体ま たはそれらの共重合体を例示することができる。特に代 表的な結党樹脂としては、ポリスチレン、スチレンーア クリル酸アルキル共重合体、スチレンーメタクリル酸ア ルキル共重合体、スチレン-アクリロニトリル共重合 体、スチレンープタジエン共重合体、スチレンー無水マ レイン酸共重合体、ポリエチレン、ポリプロピレン、さ 50

らには、ポリエステル、ポリウレタン、エポキシ樹脂、 シリコーン樹脂、ポリアミド、変性ロジン、パラフィン ワックス等が挙げられる。

【0028】本発明において、トナー粒子の磁性体とし ては、従来から一般的に使われている公知の磁性体であ れば如何なるものでも使用することができる。例えば、 鉄、コバルト、ニッケル等の金属及びこれらの合金、F e, O, 、 γ - Fe, O, 、コバルト添加酸化鉄等の金 属酸化物、Mn Zn フェライト、Ni Zn フェライト等 の各種フェライトにより形成されるものが使用される。 これらの磁性体は、シランカップリング剤及びチタネー トカップリング剤等のカップリング剤や、シリカ、アル ミナ等の無機微粒子、脂肪酸、樹脂等の有機化合物が表 面に処理されていてもよく、その粒径としては、一般に 0. 05~0. 5μmの範囲のものが好ましい。これら の磁性体の形状としては、八面体、六面体または球形の ものが使用される。また、磁性体の含有量は、トナー粒 子中30~70重量%の範囲で用いられ、好ましくは4 0~60重量%である。含有量が30重量%未満である と、特に低温低湿環境下では、画像濃度の低下やカブリ が生じ、70重量%を越えると、トナーの定着性が低下 して実用上不都合を生じる。

【0029】本発明におけるトナーには、必要に応じて 帯電制御剤を添加してもよい。帯電制御剤としては、公 知のものが使用可能であるが、フッ素系界面活性剤、サ リチル酸金属錯体、アゾ系金属化合物のような含金属染 料、マレイン酸を単量体成分として含む共重合体のごと き高分子酸、第四級アンモニウム塩、ニグロシン等のア ジン系染料、カーポンプラックまたは帯電制御樹脂等が 用いられるが、特にZn、Alのサリチル酸錯体、第四 級アンモニウム塩が好ましく、0.1~10重量%の範 囲で用いられる。また、トナーには、耐オフセット性を より良好にすることを目的として、離型剤を添加しても よい。離型剤としては、炭素数8以上のパラフィン、ポ リオレフィン等が好ましく、例えばパラフィンワック ス、パラフィンラテックス、マイクロクリスタリンワッ クス等またはポリプロピレン、ポリエチレン等があげら れ、これらを単独または併用して用いられ、その添加量 は 0.3~10重量%の範囲が好ましい。

【0030】本発明に用いるトナーの粒径は、体積平均 粒径Dsgが3~15μmの範囲のもの、好ましくは5~ 10μmの範囲のものである。 D; 。が3μm未満のもの では、流動性が著しく低下するため良好な層形成ができ ず、カブリやダートを発生させることになり、一方、1 5 μ m を越えるものでは、解像度が低下し高画質が得ら れなくなる。

【0031】本発明に用いる現像剤は、公知の如何なる 方法によっても製造できるが、特に、混練、粉砕方式で 得られることが好ましい。すなわち、結珀樹脂及び磁性 粉等をニーダーやエクストルーダー等の混練機を用いて

溶融混練し、得られた溶融混練物を冷却した後、粉砕 し、さらに分級することにより得られたトナー粒子に、 添加剤を混合する方法が好ましい。さらに、必要に応じ て、振動篩分機、風力篩分機等を用いて、粗大なトナー 粒子を取り除いてもよい。上記のチタン化合物は、トナ ー粒子に添加混合されるが、その混合は、例えば、V型 プレンダー、ヘンシェルミキサーまたはレディゲミキサ 一等によって行うことができる。その際、必要に応じて 種々の添加剤を添加してもよい。これらの添加剤として は、他の流動化剤やポリスチレン微粒子、ポリメチルメ 10 タクリレート微粒子、ポリフッ化ビニリデン微粒子等の クリーニング助剤または転写助剤等が用いられる。

【0032】本発明において、トナー粒子の粒度測定 は、コールターカウンター社製粒度測定装置TA-IIに よりアパーチャー径100μmで測定した。また、チタ ン化合物の比重は、ルシャテリエ比重瓶を用いJIS-K-0061, 5-2-1に準拠し測定した。その比重 を測定する操作方法は、次のとおりである。

- (1) ルシャテリエ比重瓶に約250mlの水を入れ、 メニスカスが目盛りの位置になるように調整する。
- (2) 比重瓶を恒温水槽に浸し、液温が20.0±0. 2℃になったとき、メニスカスの位置を比重瓶の目盛り で正確に読み取る。(精度0.025ml)
- (3) 試料約100gを1mgの位まで量り、その質量 をWとする。
- (4) 量り取った試料を比重瓶に入れて泡を除く。
- (5) 比重瓶を恒温水槽に浸し、液温を20.0±0. 2℃に保ち、メニスカスの位置を比重瓶の目盛りで正確 に読み取る。(精度0.025ml)
- (6) 比重は次の方法で算出される。

D = W / (L2 - L1)

S = D / 0. 9 9 8 2

[式中、D:試料の密度 (20℃) (g/cm³)、 S:試料の比重 (20/20℃)、W:試料の見かけの 質量(g)、LI:試料を比重瓶に入れる前のメニスカ スの読み(20℃) (m1)、L2:試料を比重瓶に入 れた後のメニスカスの読み(20℃) (ml)。] なお、上記式中の0.9982は、20℃における水の 密度(g/cmⁱ)である。

[0033]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもの ではない。なお、以下の説明における「部」は、すべて 「重量部」を意味する。本発明では、湿式法で生成され る酸化チタン、すなわち、硫酸法及び塩酸法で生成する

(現像剤の製造)

分を分離させ、得られたTiOSO。を加水分解させて TiO (OH), を生成させる湿式沈降法により得られ たものをを用いた。この方法で重要なことは、核を生成 させるための加水分解と分散調整及び水洗であり、特に 分散処理におけるpH調整(酸の中和)、スラリー濃度 の調整は、その後のチタン化合物の一次粒子径を決める ものであるから高水準の制御が必要である。 【0034】 [トナー粒子の添加剤の製造]

酸化チタンが使用できるが、ここでは、酸化チタンはイ

ルメナイト鉱石を原料とし、これを硫酸に溶解させて鉄

(外添剤Aの調整)上記方法で生成したTiO(OH) , 100部に、イソプチルトリメトキシシラン50部を 混合し、60℃に加熱して反応させた。その反応生成物 を水洗、濾過し、120℃で乾燥させた後、ピンミルで 粉砕してソフト凝集を解くことにより、長径35nm、 短径12nmの碁石状で、比重3.1の外添剤Aを得

(外添剤Bの調整)外添剤Aの調整において、粒径調整 のためにpHを変更して分散を変化させたこと以外は、 20 外添剤Aと同様の方法により長径75nm、短径30n mの碁石状で、比重3.2の外添剤Bを得た。

【0035】(外添剤Cの調整)イソプチルトリメトキ シシランをデシルトリメトキシシランに代えたこと以外 は、外添剤Aと同様の方法により長径40nm、短径2 0 nmの碁石状で、比重3.3の外添剤Cを得た。

(外添剤Dの調整)上記方法で生成したTiO(OH) , を水洗し、濾過した後、650℃で焼成して粒径35 nmの球形酸化チタンとし、次にこれをジェットミルを 用いて粉砕することにより球形外添剤D(比重4.0) 30 を得た。

【0036】(外添剤Eの調整)外添剤Dをメタノール 中に分散させ、得られた分散液のチタニア100部にデ シルトリメトキシシラン40部を混入し、サンドグライ ンダーにて湿式粉砕した後、ニーダーにて撹拌しながら 溶剤を除去し、これを乾燥させることにより球形外添剤 E (比重3.9)を得た。

(外添剤Fの調整)上記方法で生成したTiO(OH) , を水洗、濾過した後、650℃で焼成して粒径35n mの球形酸化チタンとし、これを再び水中に分散させ、 40 サンドグラインダーにて湿式粉砕し、その後水中にてイ ソプチルトリメトキシシラン40重量%を混入して撹拌 し、これを加熱乾燥させ、さらにジェットミルにて粉砕 することにより球形外添剤 F (比重3.9)を得た。 【0037】 実施例1

スチレンープチルアクリレート共重合体

50重瓜部

(組成比80/20、重量平均分子量Mw:800,000)

マグネタイト (平均粒径 0. 2 μm)

45重瓜部

2 重量部

Fe含有アソ系染料(負帯電性帯電制御剤)

ポリプロピレンワックス (商品名:660P、三洋化成社製) 3重量部

上記材料をヘンシェルミキサーで混合した後、エクストルーダー(TEM50、東芝機械社製連続混練機)にて設定温度140℃、スクリュー回転数300rpm、供給速度100kg/hで溶融混練した。この得られた混練物を冷却した後、機械式粉砕機にて粗粉砕し、次にジェットミルにより微粉砕し、更に分級機で分級して、体積平均粒径 D_{11} が7.6 μ m、 5μ m以下が18%のトナー粒子を得た。得られたトナー粒子100重量部と外添剤A1.0重量部とを、ヘンシェルミキサーにて外添 10混合し、さらに風力節分機(106 μ m)で節分けすることにより現像剤1を得た。

【0038】 (現像剤担持体の作製) 図1は、上記現像 剤1を使用して画像形成を行うにあたり、現像装置に用 いた現像剤担持体の概略断面図である。図1に示す現像 剤担持体は、中空状円筒11の上に、下地膜12が形成 され、その上にMo系皮膜13が形成された積層構造か らなるものであり、ここでは、中空状円筒11として、 引き抜き成形後、センタレス研摩とガラスピーズによる プラスト処理を施したアルミニウム管を用いた。また、 下地膜12としては亜鉛膜を採用し、その形成は、亜鉛 約10g、水酸化ナトリウム約100g含む水溶液1リ ットルを用いた無電界メッキにより行った。さらに、M o系皮膜13の形成は、陰極電界処理時に、モリブデン 酸イオン (Mo〇, 1-) を含む処理液 (商品名:500 11、日本表面化学社製)を用い、基体を陰極として電 界処理を行った。得られた現像剤担持体の表面粗度Ra は1.8であり、皮膜の膜厚は3.1であった。

【0039】上記方法で作成した現像剤1と現像剤担持体とを用いて画像形成による評価を行った。現像装置は、プリンター(XP-15、富士ゼロックス社製)に

ポリエステル樹脂

(重量平均分子量Mw:9,000)

マグネタイト(平均粒径0.2μm)

Cr含有アゾ系染料(負帯電性帯電制御剤)

上記材料を、実施例1と同様にして、混合及び粉砕し、体積平均粒径 D_{11} が6. 3μ mの粉砕物を得た。さらにこの粉砕物を分級して、体積平均粒径 D_{11} が6. 9μ m、 5μ m以下が25%のトナー粒子を得た。得られたトナー粒子100重量部と外添剤A1. 2重量部とを、ヘンシェルミキサーにて外添混合し、更に風力篩分機(106μ m)で篩分けすることにより現像剤4を得た。また、得られた現像剤4を用いて実施例1と同様に画像を形成し、その評価を行った。これらの結果を表1に示す。

【0042】比較例1

外添剤Aを外添剤Dに代えたこと以外は、実施例1と全く同様にして現像剤5を得た。また、得られた現像剤5 を用いて実施例1と同様に画像を形成し、その評価を行 上記の現像剤担持体を装填して、以下に示す操作条件で 複写画像の形成を行った。

12

現像パイアス (AC) = 2.2 k Vp-p (周波数2.4 k H z の正弦波)

現像パイアス (DC) = -240V

VHigh = -350 V, VLow = -50 V

潜像保持体・現像剤担持体間隔=250μm

試験環境としては、低温低湿条件(10℃、15%R

H)及び高温高湿条件(30℃、85%RH)とにおいて実施した。評価内容は、(1)初期画像、(2)40℃に1か月保持後に作製した画像及び(3)35℃に3か月保持後に作製した画像について、各々の画質を評価することにより行った。画像濃度は、X-rite濃度計により測定し、また、ゴースト評価は、非画像部と画像部の濃度差により判定した。また、濃度むらは、全面ベタ画像内の最大濃度と最小濃度の差により判定した。これらの結果を表1に示す。

【0040】 実施例2

20 実施例1において、外添剤Aを外添剤Bに代えるとともに、外添剤Bの使用量を1.8重量部としたこと以外は、実施例1と全く同様にして現像剤2を得た。また、得られた現像剤2を用いて実施例1と同様に画像を形成し、その評価を行った。これらの結果を表1に示す。 事施例3

実施例1において、外添剤Aを外添剤Cに代えたこと以外は、実施例1と全く同様にして現像剤3を得た。また、得られた現像剤3を用いて実施例1と同様に画像を形成し、その評価を行った。これらの結果を表1に示す。

【0041】 実施例4

50重量部

47重量部

3重量部

った。これらの結果を表1に示す。

比較例 2

30

外添剤Aを外添剤Eに代えたこと以外は、実施例1と全く同様にして現像剤6を得た。また、得られた現像剤5 40 を用いて実施例1と同様に画像を形成し、その評価を行った。これらの結果を表1に示す。

比較例3

外添剤Aを外添剤Fに代えたこと以外は、実施例1と全く同様にして現像剤7を得た。また、得られた現像剤5を用いて実施例1と同様に画像を形成し、その評価を行った。これらの結果を表1に示す。

[0043]

【表 1 】

			10									•	·		
	初期画質				40℃で1か月後の画質				35℃で3か月後の画質						
1 1	画像濃度		現像	画像濃度むら		画像	濃度	現像		画像濃度 現像 (SAD) ゴースト		現像	画像濃度むら		
	(SAD)		ゴースト			(SAD)		ゴースト	画像濃度むら			ゴースト			
	低温	高温	低温	低温	高温	低温	高温	低温	低温	高温	低温	高温	低温	低温	高温
	低湿	高湿	低温	低温	高湿	低温	高温	低湿	低湿	高湿	低湿	高温	低温	低湿	高湿
実施例1	1.40	1. 41	0	0	0	1.41	1. 37	0	0	0	1. 39	1. 37	0	0	0
実施例2	1.41	L. 40	0	0	0	1.38	1. 37	0	0	0	1. 38	1. 38	0	0	0
実施例3	1. 42	L 40	0	0	0	1.38	1. 39	0	0	0	1. 42	1.37	0	0	0
実施例4	1. 41	L 39	0	0	0	1. 40	1. 37	0	0	0	1. 41	1. 38	0	0	0
比較例1	L 40	1. 35	0	0	0	1.31	1. 29	0	۵	0	1. 16	1. 19	Δ	×	Δ
比較例2	1. 20	1. 05	0	Δ	×	1. L 5	0. 90	Δ	Δ	Δ	1. 15	0. 90	Δ	Δ	Δ
比較例3	1. 38	1.40	0	. 0	0	1. 20	1. 26	Δ	Δ	0	1. 20	1.18	Δ	Δ	0

表中、「現像ゴースト」の評価は、濃度差が 0.05未満のものを〇、濃度差が 0.05~0.1未満のものを Δ、濃度差が 0.1以上のものを×とした。また、「画像濃度むら」の評価は、濃度差が 0.1未満のものを 〇、濃度差が 0.1~0.2未満のものを Δ、濃度差が 0.2以上のものを×とした。

[0044]

【発明の効果】本発明の画像形成方法は、中空円筒状基 20 体上に特定の皮膜を備えた現像剤担持体とトナー粒子に特定のチタン化合物を外添させた磁性一成分現像剤とを

組合せたことにより、長期の経時ストレスや熱ストレス においてもトナー表面に外添剤が埋没することがないた めに帯電安定性に優れ、現像ゴースト、低濃度及び濃度 むらのない安定した画像を得ることができる。

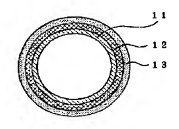
【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の画像形成に使用する現像剤担持体の 構成の一例を示す概略断面図である。

【符号の説明】

11…中空状円筒体、12…下地膜、13…Mo系皮膜。

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 飯田 能史

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社内

(72)発明者 井上 豊文

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社内

(72)発明者 奥野 広良

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社内

(72)発明者 鳥越 哲

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社内

(72)発明者 奥山 浩江

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社内

(72)発明者 吉原 宏太郎

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社内

(72)発明者 内田 正博

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社内